BEST AVAILABLE COPY

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C09K 3/30, A61K 9/72

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/11495

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

8. August 1991 (08.08.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/00177

(22) Internationales Anmeldedatum: 31. Januar 1991 (31.01.91)

(74) Anwalt: BOEHRINGER INGELHEIM GMBH; A Patente, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(30) Prioritätsdaten:

P 40 03 272.8

3. Februar 1990 (03.02.90) DE (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MI (europäisches Patent), MO, PI, SE (europäisches Patent), MI (europäisches Patent), europäisches Pa tent), NL (europäisches Patent), NO, PL, SE (europäisches Patent), SU, US.

(71) Anmelder (nur für AU CA GB): BOEHRINGER INGEL-HEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AU CA GB US): BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEIL, Hans-Hermann [DE/DE]; Am Römer 2, D-6551 Gau-Bickelheim (DE). DAAB, Ottfried [DE/DE]; Schillerstraße 2a, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderun-

gen eintreffen.

(54) Title: NOVEL VEHICLE GAS MIXTURES AND THEIR USE IN MEDICAL PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: NEUE TREIBGASMISCHUNGEN UND IHRE VERWENDUNG IN ARZNEIMITTELZUBEREITUN-GEN

(57) Abstract

Novel advantageous vehicle gas mixtures contain two or more components, at least one of which is a partly fluorinated lower alkane, and may be used in medical preparations.

(57) Zusammenfassung

Neue vorteilhafte Treibgasmischungen enthalten zwei oder mehr Komponenten, von denen mindestens eine ein teilfluoriertes niederes Alkan ist und können in Arzneimittelzubereitungen Verwendung finden.

4000

ı

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	ES	Spanlen	ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongoleì
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NŁ	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumānien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
cs	Tschechoslowakei	เย	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

Ĵ

1

Neue Treibgasmischungen und ihre Verwendung in Arzneimittelzubereitungen

Die Erfindung betrifft neue Treibgasmischungen, in denen als typischer Bestandteil teilfluorierte niedere Alkane wie 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (TG 227) enthalten sind, die Verwendung dieser Treibgasmischungen in Arzneimittelzubereitungen, die zur Erzeugung von Aerosolen geeignet sind, sowie diese Arzneimittelzubereitungen selbst.

Aerosole von pulverförmigen (mikronisierten)
Arzneistoffen werden vielfach in der Therapie, z.B. in
der Therapie von obstruktiven Atemwegserkrankungen,
eingesetzt. Soweit solche Aerosole nicht durch
Zerstäuben des Arzneipulvers oder durch Versprühen von
Lösungen erzeugt werden, benutzt man Suspensionen der
Arzneistoffe in verflüssigten Treibgasen. Als solche
dienen hauptsächlich Mischungen aus TG 11
(Trichlorfluormethan), TG 12 (Dichlordifluormethan) und
TG 114 (1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan), ggf.
unter Zusatz von niederen Alkanen, etwa Butan, Pentan
oder auch von DME (Dimethylether). Mischungen solcher
Art sind beispielsweise aus der deutschen Patentschrift
1178975 bekannt.

Wegen ihres negativen Einflusses auf die Erdatmosphäre (Zerstörung der Ozonschicht, Treibhauseffekt) ist der Einsatz der Chlorfluorkohlenwasserstoffe zu einem Problem geworden, so daß nach anderen Treibgasen bzw. Treibgasmischungen gesucht wird, von denen die genannten negativen Wirkungen nicht oder wenigstens in geringerem Maß ausgehen.

Die Suche stößt jedoch auf erhebliche Schwierigkeiten, weil Treibgase, die therapeutisch eingesetzt werden sollen, zahlreiche Kriterien zu erfüllen haben, die nicht leicht in Einklang miteinander zu bringen sind, etwa hinsichtlich Toxizität, Stabilität, Dampfdruck, Dichte, Löseverhalten.

Wie nun gefunden wurde, sind aus zwei oder mehr Komponenten bestehende Treibgasmischungen, die mindestens ein teilfluoriertes niederes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12, TG 114, niederes Alkan und Dimethylether enthalten, für den Einsatz in therapeutisch anwendbaren Zubereitungen besonders geeignet.

Als teilfluorierte niedere Alkane im Sinne der Erfindung eignen sich vor allem TG 227 (1,1,1,2,3,3,3-Heptafluor- propan, TG 125. (Pentafluorethan), TG 134a (1,1,1,2,-Tetrafluorethan) und TG 152a (1,1-Difluorethan). Von den Alkanen kommen insbesondere Propan, Butan und Pentan, vorzugsweise die n-Verbindungen, in Betracht. Zur Optimierung der Eigenschaften des Treibgasgemischs können Zusätze der bisher hauptsächlich verwendeten Treibgase TG 11, TG 12 und TG 114 nützlich sein, weil sie eine relativ hohe Dichte aufweisen. Arzneimittelzubereitungen, die auf der Basis der neuen Treibgasmischungen hergestellt werden, enthalten neben dem Wirkstoff (z.B. in suspendierter Form) im allgemeinen einen für diese Zwecke gebräuchlichen oberflächenaktiven Stoff, etwa einen Ester eines Polyalkohols, etwa einen Sorbitanester mit höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren, z.B. Sorbitantrioleat, oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure oder ein Phospholipid, etwa ein Lecithin. Der Hilfsstoff kann in der Mischung gelöst oder ungelöst vorliegen.

Um das Sedimentieren suspendierter Arzneistoffteilchen

3 -

hintanzuhalten, ist es günstig, solche Mischungen der verflüssigten Treibgase zu verwenden, deren Dichte sich nicht erheblich von der Dichte des suspendierten Stoffes unterscheidet. Jedoch sind auch Mischungen mit größeren Dichteunterschieden zwischen Arzneistoff und verflüssigtem Treibgasgemisch brauchbar. Es hat sich nämlich gezeigt, daß entmischte Suspensionen durch Schütteln leicht wieder im hier vorgeschlagenen Suspensionsmedium gleichmäßig verteilt werden können.

Die Mengenverhältnisse der einzelnen Mischungsbestandteile des Treibgases können in weiten Grenzen variert werden. Der Anteil (jeweils in Gewichtsprozent) beträgt für TG 227 10 bis 99 %, für TG 125 20 bis 75 %, für TG 134a 20 bis 75 %, für TG 152a 25 bis 80 %. Die Mischung kann darüber hinaus 0 bis 50 % Propan und/oder Butan und/oder Pentan und/oder DME und 0 bis 25 % TG 11, TG 12 und/oder TG 114 enthalten. Innerhalb der genannten Grenzen werden die Bestandteile so gewählt, daß sich insgesamt 100 % ergeben. Bevorzugt sind Treibgasmischungen, die 30 bis 95 % TG 227 enthalten.

Der Anteil an suspendiertem Arzneistoff an der fertigen Zubereitung beträgt zwischen 0,001 und 5 %, vorzugsweise 0,005 bis 3 %, insbesondere 0,01 bis 2 %. Die oberflächenaktiven Stoffe werden in Mengen von 0,01 bis 10 %, vorzugsweise 0,05 bis 5 %, insbesondere 0,1 bis 3 % zugegeben (hier wie bei den Arzneistoffen sind Gewichtsprozent der fertigen Zubereitung angegeben). Als Arzneistoffe in den neuen Zubereitungen können alle Substanzen dienen, die für die inhalative, ggf. auch für die intranasale Anwendung geeignet sind. Es handelt sich demnach insbesondere um Betamimetika, Anticholinergika, Steroide, Antiallergika,

PAF-Antagonisten sowie Kombinationen aus solchen Wirkstoffen.

Im einzelnen seien als Beispiele genannt:

Als Betamimetika:

Bambuterol

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylaminobuty1)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butyl-amino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2(tert.-butylamino)ethanol.

Als Anticholinergika:
Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-B-fluorethylnortropinestermethobromid

Als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

Als Antiallergika: Dinatriumcromoglicat Nedocromil

Als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170

WEB 2347

1

Die Wirkstoffe können auch kombiniert werden, z.B. Betamimetika plus Anticholinergika oder Betamimetica plus Antiallergika.

39,69

% TG 134a

20,00 % TG 227

Beispiele für erfindungsgemäße Zubereitungen (Angabe in Gewichtsprozent):

	-						
1.)	0,10	%	Oxitropiumbromid	2.)	0,3	%	Fenoterol
	0,01	ક	Sojalecithin		0,1	%	Sojalecithin
	4,0	%	Pentan	•	10,0	૪	Pentan
	95,89	^{બુ}	TG 227		70,0	%	TG 227
					19,6	%	TG 134a
							•
3.)	0,1	ક	Ipratropiumbromid	4.)	0,3	%	Fenoterol
	0,1	કૃ	Sojalecithin		0,1	ફ	Sojalecithin
	25,0	⁹	Pentan		30,0	%	TG 11
	10,1	કૃ	TG 227		49,6	%	TG 134a
	64,7	૪	TG 134a		20,0	જ	TG 227
5.)	1,5	%	Dinatrium-	6.)	0,3	%	Salbutamol
			cromoglicat		0,2	કૃ	Span 85
	0,1	કૃ	Tween 20		20,0	કૃ	Pentan
	97,0	ક	TG 227		30,0	કૃ	TG 227
	1,4	%	Butan		49,5	⁸	TG 134a
7.)	0,15	,	% Fenoterol	8.)	0.1	%	Ipratropium-
•			% Ipratropium-	•		•	bromid
	•		bromid	*	0.1	ş,	Sojalecithin
	0.10	,	% Sojalecithin				TG 125
			% TG 11				TG 152a

54,0 % TG 227

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Treibgasmischungen aus zwei oder mehr Komponenten, die mindestens ein niederes teilfluoriertes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12, TG 114, niederes Alkan und DME enthalten.
- 2. Treibgasmischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das teilfluorierte niedere Alkan eine Verbindung aus der Gruppe 1,1-Difluorethan, 1,1,1,2-Tetrafluorethan, Pentafluorethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan und das niedere Alkan, Propan, Butan oder Pentan ist.
- 3. Treibgasmischungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich mindestens einen oberflächenaktiven Stoff enthalten.
- 4. Treibgasmischungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Phospholipid, ein Sorbitanester mit einer höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäure oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure ist.
- 5. Treibgasmischung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Lecithin, ein Polyoxyethylensorbitanoleat oder Sorbitantrioleat ist.
- 6. Arzneimittelzubereitungen zur Erzeugung von Pulveraerosolen auf der Basis von Treibgasmischungen nach Anspruch 1,2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff ein Betamimetikum, ein Anticholinergikum, ein Steroid,

ein Antiallergikum oder einen PAF-Antagonisten oder eine Kombination solcher Verbindungen enthalten.

7. Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,

daß als Betamimetikum

Bambuterol

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxyphenyl)-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2

- methy1-2-butylamino]ethanol

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylamino-

buty1)- 2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-

butyl-amino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2-

(tert.-butylamino)ethanol

als Anticholinergika:

Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-B-fluorethylnortropinestermethobromid

als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

als Antiallergikum: Dinatriumcromoglicat Nedocromil

als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170 WEB 2347

verwendet wird.

4

- 8. Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und eines der in Anspruch 6 genannten Anticholinergika umfaßt.
- 9. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und Dinatriumcromoglicat umfaßt.
- 10. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe

eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten enthält.

- 11. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe Dinatriumcromoglicat und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten umfaßt.
- 12. Verfahren zur Herstellung von
 Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5 bis 10,
 dadurch gekennzeichnet, daß man nach üblichen
 Methoden mikronisierte Arzneimittelwirkstoffe in
 einer verflüssigten Treibgasmischung nach Anspruch
 1,2, 3 oder 4 suspendiert.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 91/00177

i. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all)	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC	
	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	
Int	.Cl. C 09 K 3/30 A 61 K 9/72	
II. FIELDS	SEARCHED	
	Minimum Documentation Searched 1	
Classification		
	F. San	
Int	.Cl. C 09 K; A 61 K	
	Documentation Searched Other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched	
	The state of the s	
	i vita di salah sa	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category •	Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
P,X	EP, A, 0384371 (HOECHST) 29 August 1990	1-5
	see page 2, lines 3 - 24; claims 1-3; examples 1-4	_ •
	•	
Y	EP, A, 0247608 (RICHARDSON-VICKS) 02 December 1987	1-5,7
	see page 3, lines 42 - 54; claims 1-4	- , .
Y	WO, A, 8707502(PHARES PHARMACEUTICAL RESEARCH	1-5,7
1	N.V.) 17 December 1987	
	see page 3, lines 32-35	
	see page 4, lines 1-2; claims; table	
	4, page 17	
1		
- (•	-
1		
1		
1		
1	q^{\prime}	
1		
1	:	
1		
1		
"A" down	eategones of cited documents: 10 T later document published after the ment defining the general state of the art which is got pricely date and not in conflict with	international filling date or
COMM	peried to be of perticular relevance understand the principle or theory	underlying the invention
"E" earlie filing	or document but published on or after the international "X" document of particular relevance;	ha cismed
"L" docu	ment which may throw doubts on promy claim(s) or	
Citati	on or other special reason (as specified) To or other special reason (as specified) To or other special reason (as specified)	NO CION WHEN the desirates
"O" docu	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or combined with one or more or means	her such documents such
"b. docn	ment published prior to the international filling date but	tent family
18187	than the priority date claimed	
	FICATION	
	Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Se	arch Report
26 N	March 1991 (26.03.91) 27 May 1991 (27.0	05.91)
internations	al Searching Authority Signature of Authorized Officer	
T	nunn Bebeut Office	
Euro	opean Patent Office	

Ę

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

SA 44133

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

15/0

15/05/91

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A- 3905726		30-08-90	
EP-A-0247608	02-12-87	US-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87	
WO-A-8707502	17-12-87	EP-A JP-T-	0309464 1502979	- 05-04-89 12-10-89	

I. KLASSIFIKATION DES AN	MELDUNGSGEGENSTANDS (hel mehre	ren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)	
Nach der Internationalen Paten	tklassifikation (IPC) oder nach der national	an Visselikationssymbolen sind alle anzugeben)	
Int.Kl. 5	C09K3/30 ; A61K9/72	en Prassification flug det IAC	
II. RECHERCHIERTE SACHG	BRIETE	1,100	
		Set I am in the set of	
Klassifikationssytem	Recharchierter	Mindestprüfstoff 7	
	<u> </u>	Klassifikationssymbole	
Int.K1. 5	C09K ; A61K		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff unter die recherchier	gehörende Veröffentlichungen, sowelt diese ten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSCHLAGIGE VEROFFI	entlichungen •		
	r Veröffentlichung 11, soweit erforderlich u		
	, sowell enorderlich ui	nter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
spiele	84371 (HOECHST) 29 Augu eite 2, Zeilen 3 - 24; 1-4	ust 1990 Ansprüche 1-3; Bei	ī_1-5
	47608 (RICHARDSON-VICKS eite 3, Zeilen 42 - 54;	6) 02 Dezember 1987 Ansprüche 1-4	1-5, 7
siehe S	07502 (PHARES PHARMACEU 7 Dezember 1987 eite 3, Zeilen 32 - 35 eite 4, Zeilen 1 - 2; A e 17		1-5, 7
A Veröffentlichung, die den definiert, aber nicht als be "E" älteres Dokument, das isch	noh ome om at	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in meddedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit de e	
"L" Veröffentlichung, die geeigzweifelhaft erscheinen zu fentlichungsdatum einer an nannten Veröffentlichung anderen besonderen Grund "O" Veröffentlichung, die sich eine Benutzung, eine Aussbezieht "P" Veröffentlichung, die vor die vor die verstellt."	och erst am oder nach dem interna- röffentlicht worden ist met ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröf- deren im Recherchenbericht ge- selegt werden soll oder die aus-einem angegeben ist (wie ausgefuhrt) auf eine mündliche Offenbarung, teilung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeideda- pruchten Prioritätsdatum veröffent-	ist und mit der Anmeldung nicht kolildiert Verständnis des der Erfindung zugrundelle oder der ihr zugrundellegenden Theorie an "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutun te Erfindung kann nicht als neu oder auf ekeit berühend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutun te Erfindung kann nicht als auf erfindertstruhend betrachtet werden, wehn die Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und dies einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben P	, sondern nur zum genden Prinzips gegeben ist g: die beanspruch- rinderischer Tätig- g: die beanspruch- her Tätigkeit be- entlichung mit ungen dieser Kate- te Verbindung für
Datum des Abschlusses der Internat	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Absendedatum des Internationalen Recherch	enberichts
26.MA	ERZ 1991	27. 05, 91	
	SCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedlenste	ten TORIBIO

Formbiett PCT/ISA/210 (Biett 2) (James 1985)

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

SA 44133

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

15/05/91

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A-	3905726	30-08-90	
EP-A-0247608	02-12-87	US-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87	
W0-A-8707502	17-12-87	EP-A- JP-T-	0309464 1502979	05-04-89 12-10-89	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.